

POULVAC IB QX LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY FOR CHICKENS

Registrováno

- Infectious bronchitis virus, type QX, strain L1148, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

POULVAC IB QX LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY FOR CHICKENS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Cesta podání:

Okulonazální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro okulonazální suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Okulonazální podání:**

-

Kuře

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Dostupné v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis B.V.

Datum registrace:

15/05/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 113104

Datum změny stavu registrace:

29/06/2022

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0253/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0253001-mr-rpe724-en.pdf